

119789(11)

K.

SYNTHÈSES
DE PHARMACIE
ET DE CHIMIE

PRÉSENTÉES ET SOUTENUES A L'ÉCOLE DE PHARMACIE,

les 23 et 30 juillet 1853,

PAR AMAND MESLIN,

DE POITIERS (VIENNE).



PARIS.

E. THUNOT ET C^e, IMPRIMEURS DE L'ÉCOLE DE PHARMACIE,

RUE RACINE, 26, PRÈS DE L'ODÉON.

1853



PROFESSEURS DE LA FACULTÉ DE MÉDECINE.

MM. DUMÉRIL.
BOUCHARDAT.

ÉCOLE SPÉCIALE DE PHARMACIE.

ADMINISTRATEURS.

MM. BOSSY, Directeur.
GIBOURT, Secrétaire, Agent comptable.
LEGANU, Professeur titulaire.

PROFESSEURS.

MM. BOSSY.	}	Chimie.
GAULTIER DE CLAUDRY.		
LEGANU.	}	Pharmacie.
CHEVALLIER.		
GUIDOURT.	}	Histoire naturelle.
GUILBERT.		
CHATIN.	}	Botanique.
CAVENTOU.		
SOUBEIRAN.	}	Toxicologie.
	}	Physique.

AGRÉGÉS.

MM. GRASSI.
DUCOM.
FIGUIER.
ROBIQUET.
REVEL.

NOTA. L'École ne prend sous sa responsabilité aucune des opinions émises par les candidats.

SYNTHÈSES K

DE PHARMACIE ET DE CHIMIE

PRÉSENTÉES ET SOUTENUES A L'ÉCOLE DE PHARMACIE.

SIROP DE QUINQUINA AU VIN.

SYRUPUS CUM KINAKINA VINO PARATUS.

℥ Extrait mou de quinquina (*Extractum molle Kinæ-kinæ*). 28
Vin de Lunel (*Vinum album Lunatense*). 500
Sucre blanc (*Saccharum album*). 750
Faites dissoudre l'extrait de Quinquina dans le vin ; filtrez la dissolution , ajoutez-y le sucre, et faites un sirop par simple solution en vase clos.
Trente grammes de ce sirop contiennent soixante-cinq centigrammes d'extrait de Quinquina.

TABLETTES DE MAGNÉSIE.

TABELLÆ CUM MAGNESIA.

℥ Magnésie pure (*Magnesia pura*). 90
Sucre blanc (*Saccharum album*). 410
Mucilage de gomme adragante (*Mucago cum gummi tragacantha*). Q. S.
Faites suivant l'art des tablettes de sept décigrammes. Chaque tablette contiendra quinze centigrammes de Magnésie.

EXTRAIT DE RATANHIA.

EXTRACTUM RADICIS KRAMERIE TRIANDRÆ.

℥ Racines sèches de Ratanhia (*Krameria triandra*). . . 500
Coupez la racine de Ratanhia en tronçons minces; faites-la sécher à l'étuve, et réduisez-la en poudre demi-fine; humectez cette poudre avec la moitié de son poids d'eau pure, et après douze heures de contact tassez-la convenablement entre deux diaphragmes dans un cylindre en étain; lessivez-la avec de l'eau pure à 15 ou 20 degrés; arrêtez l'écoulement de la liqueur aussitôt qu'elle passera peu concentrée; chauffez-la au bain-marie; passez-la pour séparer le coagulum qui se sera formé, et procédez à l'évaporation au bain-marie jusqu'en consistance d'extrait.

TEINTURE ÉTHÉRÉE DE PERCHLORURE DE FER.

(Teinture de Bestuchef ou du docteur Klaproth.)

TINCTURA ÆTHEREA DE CHLORURETO FERRICO.

℥ Perchlorure de fer sec (*Chloruretum ferricum*). . . 45
Liquueur d'Hoffmann (*Æther alcoholisatus*). . . 105
Mettez le chlorure de fer avec la liqueur d'Hoffmann dans un flacon bouché à l'émeri; la dissolution s'opérera avec facilité; conservez à l'abri de la lumière.

ÉLECTUAIRE LÉNITIF.

ELECTUARIUM LENITIVUM.

℥ Orge entière (*Hordeum vulgare*). . . 64
Racines de Polypode de chêne (*Polypodium vulgare*). . . 64
— de Réglisse (*Glycyrrhiza glabra*). . . 32

112
Ceinture éthérée de perchlorure de fer
Perchlorure de fer sec
Liquueur d'Hoffmann
J
105

Feuilles fraîches de Scolopendre officinale (<i>Scolopendrium officinarum</i>).	48
— fraîches de Mercuriale (<i>Mercurialis annua</i>).	125
Raisins secs (<i>Vitis vinifera</i>).	64
Pruneaux noirs (<i>Prunus domestica</i>).	48
Jujubes (<i>Ziziphus vulgaris</i>).	48
Tamarins (<i>Tamarindus indica</i>).	48
Séné palte (<i>Cassia acutifolia</i>).	64
Sucre (<i>Saccharum</i>).	1250
Pulpe de Tamarins (<i>Pulpa Tamarindorum</i>).	492
Pulpe de Casse (<i>Pulpa Cassia</i>).	192
— de pruneaux (<i>Pulpa prunorum</i>).	192
Poudre de Séné (<i>Pulvis foliorum Sennæ</i>).	160
— de Fenouil (<i>Pulvis seminum Fœniculi</i>).	8
— d'Anis (<i>Pulvis seminum Anisi</i>).	8

Faites bouillir dans l'eau d'abord l'orge jusqu'à ce qu'elle soit crêlée, ensuite le Polypode, et enfin la racine de Réglisse, les feuilles de Scolopendre et de Mercuriale et les fruits. Passez avec expression.

Faites séparément une légère décoction des feuilles de Séné; passez, mêlez les deux décoctions, et faites-les évaporer ensemble jusqu'à ce qu'elles soient réduites à un kilogramme environ; ajoutez-y le Sucre, et faites un sirop très-cuit dans lequel vous délayerez d'abord les pulpes bien préparées, ensuite les poudres de Séné, de Fenouil et d'Anis.

MAGNÉSIE CALCINÉE.

OXYDUM MAGNESIUM.

℥ Magnésie blanche (*Hydro-Carbonas magneticus*). 500

Calcinez dans un creuset jusqu'à dégagement complet de l'eau et de l'acide carbonique.

Comme la magnésie est très-légère, on est ordinairement obligé d'opérer sur des volumes considérables, et l'on ne trouve pas facilement des creusets d'une capacité convenable; on les remplace avantageusement par des vases en terre non vernissés, nommés *camions*, de deux litres et demi de capacité environ: on remplit

Magnésie calcinée

Magnésie Hydro carbonas

Ses

deux de ces vases de magnésie carbonatée pulvérisée, qu'il faut y tasser modérément; on les renverse l'un sur l'autre, et on les assujettit dans cette position au moyen d'un fil de fer assez fort. Le vase supérieur doit être percé dans son fond d'une petite ouverture. On place le tout dans un fourneau convenable, et l'on chauffe graduellement jusqu'au rouge. Il faut un temps assez long et une température soutenue pour que le carbonate soit décomposé jusqu'au centre.

La magnésie est suffisamment calcinée lorsque, projetée, après son refroidissement, dans de l'eau acidulée par l'acide sulfurique, elle s'y dissout sans effervescence.

Elle doit être tenue dans des flacons bouchés. Lorsqu'elle est pure, sa dissolution dans l'acide chlorhydrique ne doit pas précipiter par le bicarbonate de potasse à la température ordinaire; la même dissolution, convenablement acidulée par l'acide chlorhydrique, ne doit pas précipiter non plus par l'addition de l'ammoniaque en excès.

PHOSPHATE DE SOUDE CRISTALLISÉ.

PHOSPHAS SODICUS.

℥ Phosphate acide de chaux (*Biphasphus calcicus*). . . 200
Carbonate de soude (*Carbonas sodicus*). Q. S.

Dissolvez le carbonate de soude dans l'eau, versez la dissolution par parties dans le phosphate acide de chaux liquide, jusqu'à ce que la liqueur verdisse le sirop de violette; filtrez, lavez le dépôt avec de l'eau; ajoutez cette liqueur à la première, évaporez le tout jusqu'à 25° de l'aréomètre, et laissez cristalliser par refroidissement.

Les eaux mères seront évaporées de nouveau; on s'assurera préalablement qu'elles ont encore une réaction alcaline; s'il en était autrement, on y ajouterait une nouvelle quantité de carbonate de soude jusqu'à ce que l'effet indiqué fût produit.

Tous les cristaux réunis seront redissous de nouveau et purifiés par une nouvelle cristallisation.

Le phosphate de soude cristallisé est efflorescent; il contient 71,72 pour 100 d'eau de cristallisation; il se dissout dans quatre parties d'eau à 16° et dans deux parties d'eau bouillante. Sa solution, lorsqu'il est pur, doit donner avec le nitrate de baryte un précipité blanc, entièrement soluble dans l'acide nitrique.

Phosphate de Soude cristallisé
Phosphate acide de chaux
Carbonate de Soude cristallisé

SOUS-NITRATE DE BISMUTH.

(Blanc de fard, Magistère de Bismuth.)

SUB-NITRAS BISMUTHICUS.

℥ Bismuth purifié (<i>Bismuthum purum</i>).	200
Acide nitrique à 35° (<i>Acidum nitricum</i>).	600

Mettez l'acide dans un matras, réduisez le bismuth en poudre grossière, ajoutez-y le métal par portions et avec précaution, afin d'éviter une effervescence trop vive; lorsqu'elle aura cessé, portez la liqueur à l'ébullition pour que la dissolution soit complète, laissez déposer; décantez, évaporez aux deux tiers dans une capsule de porcelaine, et versez le liquide dans 40 ou 50 fois son poids d'eau pure, en agitant continuellement le mélange; il se formera un précipité blanc très-abondant de sous-nitrate de bismuth.

La liqueur surnageant retiendra encore une quantité assez considérable de nitrate acide de bismuth. En versant dans cette liqueur de l'ammoniaque de manière à saturer une portion de l'acide seulement, on précipitera une nouvelle quantité de sous-nitrate qui s'ajoutera au premier. Il faut éviter avec soin de saturer complètement l'acide nitrique, et ajouter l'ammoniaque par petites portions; la liqueur doit conserver toujours une réaction acide très-prononcée.

Le sous-nitrate de bismuth est d'un blanc pur et nacré; on doit le conserver à l'abri des émanations sulfureuses qui le colorent en noir.

ÉTHER ACÉTIQUE.

ÆTHER ACETICUS.

℥ Alcool (<i>Alcool</i>) à 33° Cart. (85° cent.)	150
Acide acétique (<i>Acidum aceticum</i>) à 10°	100
Acide sulfurique (<i>Acidum sulfuricum</i>) à 66°	30

Versez d'abord l'alcool et l'acide acétique dans une cornue de

verre ; ajoutez ensuite l'acide sulfurique en agitant pour opérer le mélange. Adaptez à la cornue une allonge et un ballon, et distillez au bain de sable jusqu'à ce que vous ayez recueilli environ 175 parties de produit.

Mettez dans un flacon la liqueur distillée avec une petite quantité de carbonate de potasse ; agitez ; décantez après quelques heures de contact, et distillez de nouveau pour obtenir 150 parties de produit.

L'Ether acétique pur marque 23° à l'aréomètre et est très-peu miscible à l'eau. Celui qui marque davantage et qui s'unit facilement avec l'eau, contient d'autant plus d'alcool qu'il est plus léger et plus soluble dans l'eau.